#### SUSTAINED RELEASE MEDICINE-CONTAINING CERAMIC POROUS SUBSTANCE

Patent number:

JP4327525

**Publication date:** 

1992-11-17

Inventor:

ISHII TSUNEHIRO

Applicant:

**KYOCERA CORP** 

Classification:

- international:

A61K9/00; A61K47/02; A61K47/36; A61K47/42; A61L27/00; A61K9/00; A61K47/02; A61K47/36; A61K47/42; A61L27/00; (IPC1-7): A61K9/00; A61K47/02; A61K47/36; A61K47/42; A61L27/00

- european:

Application number: JP19910097747 19910426 Priority number(s): JP19910097747 19910426

Report a data error here

#### Abstract of JP4327525

PURPOSE:To obtain a sustained release medicine-containing ceramic porous substance capable of sustaining a medicine for a long period and preventing side effects due to concentrated elution of the medicine by applying a biodegradable substrate containing the medicine, dispersed and held therein to the inner wall surfaces in pores and the outside surface of a ceramic porous substance. CONSTITUTION:A sustained release medicine-containing ceramic porous substance is obtained by applying a biodegradable substrate containing and holding a dispersed medicine therein and further containing at least one selected from chitin and its derivative or collagen to the inner wall surfaces of pores and the outside surface of a ceramic porous substance composed of calcium phosphate-based ceramics, alumina, zirconia, etc. Calcium phosphate-based ceramics excellent in biocompatibility, etc., are preferred as the aforementioned ceramics and tricalcium phosphate and hydroxyapatite at 1.4-1.7 atomic ratio (Ca/P) are especially preferred in aspect of rapid production of newly formed bones. The porosity of the ceramic porous substance is preferably 30-95% and the average pore diameter is preferably within the range of 10-300mum.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

**Best Available Copy** 

(19)日本国特許庁 (JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

### 特開平4-327525

(43)公開日 平成4年(1992)11月17日

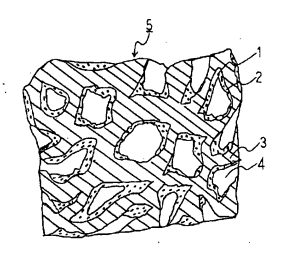
技術表示簡素	FΙ	庁内整理番号	識別記号		(51) Int.Cl. <sup>5</sup>
		7329-4C	G	9/00	A 6 1 K
		7329-4C	В	47/02	
		7329-4C	С	47/36	
		7329-4C	С	47/42	
		7038-4C	F	27/00	A 6 1 L
審査請求 未請求 請求項の数1(全 7 頁	1				
000006633	(71)出願人		特願平3-97747	<del></del>	(21)出顧番号
京セラ株式会社	İ				
京都府京都市山科区東野北井ノ上町5番地	-	126日	平成3年(1991)4月		(22)出願日
Ø22	:				
石井 経裕	(72)発明者				
滋賀県蒲生郡蒲生町川合10番地の1 京一					
ラ株式会社滋賀蒲生工場内					

#### (54) 【発明の名称】 徐放性薬剤含有セラミツクス多孔体

#### (57) 【要約】

【構成】 薬剤を分散保持した、キチン及びその誘導体 もしくはコラーゲンから選ばれる少なくとも一種を含む 生体分解性基材が、セラミックス多孔体の孔内壁面及び 外側表面に付着して成る徐放性薬剤含有セラミックス多 孔体。

【効果】 本発明のセラミックス多孔体を患部に適用した場合、薬剤の長時間にわたる安定した徐放、すなわち薬効の長期持続が可能で薬剤の集中的溶出による副作用を防ぐとともに生体内において安全性の高い材料を骨材、薬剤の保持材料を使用しているので生体に悪影響を与える心配がなく患者の心理的不安を取り除くことができる。



1

#### 【特許請求の範囲】

. ...

薬剤を分散保持した、キチン及びその誘導体もしくはコ ラーゲンから選ばれる少なくとも一種を含む生体分解性 基材が、セラミックス多孔体の孔内壁面及び外側表面に 付着して成る徐放性薬剤含有セラミックス多孔体。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、骨の切除を行った部位 に補填する人工骨や、骨髄炎、悪性腫瘍等の治療、感染 予防等に利用される、薬剤を制御下に徐放しうる薬剤含 10 有のセラミックス多孔体に関するものである。

[0002]

【従来の技術】局在する炎症や腫瘍等に対し薬剤を投与する場合、薬効は薬剤の局所対流時間によって大きく作用される。一般に生体側は、このような薬剤を速やかに排除する機能を働かせる性質を持っているため、投与直後から血液中に吸収還流され、肝臓や腎臓を通じて排泄されるのが常である。

【0003】この急速な排泄作用に抗して薬剤の効果を 長時間に渡って持続させるためには、薬剤を徐放的に投 20 与する方法を講じなければならない。この目的の為に、 セラミックス体の気孔内に薬剤を含浸させた薬液含浸多 孔質セラミックス(特開昭59-101145 号公報)、粒状体 が有する小孔中に医薬を含有させた医薬投与用セラミッ ク小粒体(特公昭62-6522)、小孔内に抗生物質を入れそ の周囲をリン酸カルシウム層とするリン酸カルシウム質 充填材(特開昭60-106459)がある。

[0004]

【従来技術の課題】上記薬剤含有セラミックス体はいずれも、セラミックスの気孔内に薬剤をそのまま保持させ\*30

\*ているすぎないので、薬効の長時間維持が必ずしも十分でない。

[0005]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決するため本発明は単なる薬剤含浸容器に留まる物ではなく、薬効の持続的効果に優れる、薬剤を保持した、キチン及びその誘導体もしくはコラーゲンから選ばれる少なくとも一種を含む生体分解性基材が、セラミックス多孔体の孔内壁面及び外側表面に付着して成る徐放性薬剤含有セラミックス多孔体を提供する。

[0006]

#### 【実施例】

#### 実施例 1

ヒドロキシアパタイトをボールミルにて泥漿状態にし、約1cm³の#30のウレタンフォームに含浸された後、1300℃にて焼成し、気孔率90%、平均孔径300μmのヒドロキシアパタイトから成るセラミックス多孔体を2個作製した。次に、キチン5g、コラーゲン1gをPH3.0の塩酸溶液50mlに溶解し、この複合溶液に抗生物質のカナマイシン2gを混和させた。この溶液に上記のヒドロキシアパタイト多孔体のうち1個を浸漬、減圧脱泡、乾燥した後、過剰な塩酸を除去する為に洗浄を水洗で行い、図1の模式図に示されるようなカナマイシン1が分散保持されたキチン・コラーゲン生体分解性基材2が前記ヒドロキシアパタイト多孔体3の孔4の孔内表面、及び外部表面にに付着した状態で含有された本発明の徐放性薬剤含有セラミックス多孔体5を作動した。

[0007]

【表1】

サンブル	従来の薬剤含有セラミ ックス多孔体	本発明の徐放性薬剤含 有セラミックス多孔体
圧縮強度(Kg/cm²)	2. 3	3, 8
カナマイシンの含有量 (mg)	110	100

【0008】 このようにして作製された上記本発明によるセラミックス多孔体1個と上記生体分解性基材を含まないセラミックス多孔体の物性特性を評価した結果を表1に示す。尚、圧縮強度の測定は万能試験機で行った。

【0009】次に、上記のセラミックス多孔体にカナマイシンを泥漿状態にし含有させた従来の薬剤含有セラミックス多孔体と上記の本発明による徐放性薬剤含有セラミックス多孔体をリン酸緩衝液50m1に浸漬し、37℃恒温 50

器中で徐放されカマイシンの累計溶出率を液体クロマトグラフで経時的に関べた。その結果を表2 に示す。なお、従来の薬剤含有セラミックス多孔体によるカナマイシンの含有はカナマイシンを数μπ に粉砕後、粘性をもたせる為に減菌水を加え泥漿状態にし、そこに前記セラミックス多孔体に含浸させ、その後乾燥させて実施した

0 [0010]

【表2】

•

サンプル	従来の薬剤含有セラミックス多孔体のカナマイシン累計溶出率(%)	本発明の徐放性薬剤含 有セラミックス多孔体 のカナマイシン累計溶 出率(%)
18	2 0	10
5日	8 6	4 0
10日	9 2	6 3
20日	9 5	8 2
40日	9 4	9 2

【0011】図2は表2の結果をグラフ化したものであ って、図2からも明らかなように単にカナマイシンを含 有させたものにおいては8日、一方カナマイシンが分散 保持されたキチン・コラーゲン生体分解性基材が多孔体 の孔内表面に付着した状態で含有された本発明の徐放性 薬剤含浸セラミックス多孔体では約32日であり、本発明 のものが従来のものよりも長期にわたり安定した薬剤の 溶出が行われたことが判る。

【0012】ところで、セラミックス多孔体を構成する 材料としては例えば、リン酸カルシウム系セラミック 30 平均孔径としては10~300 μm が好ましい。 ス、アルミナ、ジルコニア等の生体為害性のないものが 用いられる。その中でも新成骨の生成が良好で、生体親 和性等に優れいるリン酸カルシウム系セラミックスが最 適である。

【0013】リン酸ンカルシウム化合物にはCaEP0 4-2 H2 0(ブルッシャイト)、CaHPO 4 (モネタイト)、C a<sub>2</sub> P<sub>2</sub> O<sub>1</sub> ( ピロリン酸カルシウム)、Ca<sub>3</sub> ( PO<sub>4</sub> ) 1 (トリカルシウムホスフェート)、Cas ( PO, ) 3 ( 0 H)(ヒドロキシアパタイト)などがあり、これらの化合物 る。その中でもCa/Pの原子比が1.4 ~1.7 範囲内にある トリカルシウムホスフェート、ヒドロキシアパタイトな どのものが他のリン酸カルシウム化合物より新生骨の生 成が速いという理由から好ましい。

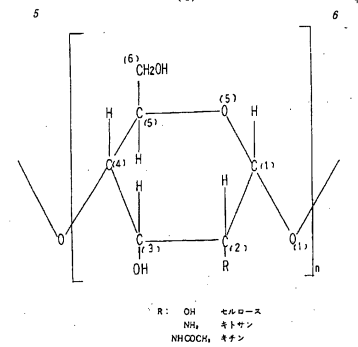
【0014】セラミックス多孔体は薬剤を分散保持した 生体分解性基材が、その孔の表面に付着して含有され得 る任意の気孔率、平均孔径を持っている。一般に本発明 と同様な目的に使用される薬剤キャリアは通常気孔率= 10~98%、平均孔径=1 ~500 μπ であるが、本発明の 構成要素であるセラミックス多孔体においては気孔率が 30%以下、又は平均孔径が10μm 以下では薬剤を分散保 持した生体分解基材が十分に含有されず、気孔率が95% 以上のものは作製困難、あるいは不可能である。また、 平均孔径が300 μω 以上では分散保持された薬効の持続 時間が短くなって効果が十分に上がらない。したがっ て、本発明のセラミックス多孔体の気孔率は30~95%、

【0015】セラミックス多孔体の製造方法には公知の 種々の方法を取ることができる。例えば、セラミックス 粉末に有機物を混合成形、焼成することによって気孔率 が約50%までの多孔体を製造することができる。又、本 実施例と同一の方法である高分子性材料のスポンジをセ ラミックス粉末が混和された泥漿に浸漬し、焼成するこ とによって気孔率を約95%まで上げることが出来る。

【0016】次に、薬剤を分散保持する生体分解性基材 としてのキチンとは甲殻類、昆虫中類等を塩酸処理なら を単独、又は2種以上の混合物として用いることが出来 40 びに可性ソーダ処理して蛋白質及び無機質を分離精製す ることによって得られるN-アセチル-Dグルコサミンが B -1、4 結合したものであり、キトサンはその脱アセチル 化物である。化1 はキチン、キトサンの一般式を示して いる。

[0017]

【化1】



(注) 1.()内の数字は構造単位(単糖及基) を構成する各原子の番号。2. በは重合度。

【0018】薬剤を保持する為の生体分解性基材として は、キチン、キトサン、エーテル化物、エステル化物、 カルポキシルメチル化物等それらの誘導体、及びコラー ゲンが用いられるが、このうちコラーゲンは動物の骨や 皮膚などの結合組織を構成している主要なタンパク質 で、その分子量は約10万のポリペチド鎖が3 本集まった コラーゲン特有の螺旋構造を形成している。この分子の 30 両末端に螺旋構造をとらないペプチド鎖(テロペプチ ド)が付いており、コラーゲンの抗原性は、このテロペ チドの存在によるものであると知られている。薬剤を保 持するのに用いられる生体分解性基材としてのコラーゲ ンは、牛皮等を公知の方法である酵素処理方法やアルカ リ処理方法によって作られる実質的にテロペプチド鎖を 含まない、すなわち抗原性を有さないアテロコラーゲン が用いられる。又、コラーゲンの変成体であるゼラチン も薬剤を保持する生体分解性基材として用いることが出

【0019】薬剤を保持するのに用いられる生体分解性 基材の種類、濃度等は、目的、用途に応じて選択され る。

【0020】保持される薬剤としては、長時間に渡り薬効維持を必要とする医薬である。例えば、抗生物質、制ガン剤、蛋白質薬剤、骨形成因子等がある。具体的に示せば、抗生物質としては、ペニシリン類、セファロスポリン類、カナマイシン、テトラサイクリン、アクチノマイシン等が用いられる。制ガン剤としては、カルチノフィリン、ザルコマイシン、プレオマイシン、シクロホフ 50

ファミド等が用いられる。骨形成因子としては、ポーン モルフォロジックプロティン等が用いられる。上記のよ うな薬剤を生体分解性基材に保持させる方法は、先ず、 薬剤を保持するのに用いられる生体分解性基材、キチ ン、キトサン、コラーゲン等を半酸、塩酸、酢酸等の溶 媒に溶解し、薬剤を分散させ、そして、セラミックスの 多孔体を減菌した後、上記の薬剤を分散含有させた溶液 に、上記多孔体を浸漬させ真空ポンプなどで、減圧を行 うことによって、孔内の空気が排除され、薬剤を保持し た生体分解性基材が多孔体の孔内表面に付着する。これ に常温乾燥もしくは凍結乾燥を行い、薬剤を保持した生 体分解性基材が多孔体の孔内の表面に付着した徐放性薬 剤含有セラミックス多孔体が得られる。

【0021】一方、スポンジ状の有機質連続多孔体にセラミックス粉末を混和させた泥漿を含浸、焼成することによって得られる多孔体は、強度が低くなる。しかしな40がら、この多孔体に薬剤を保持した生体分解性基材が多孔体の外表面、及び孔内の表面をコートするので強度が高くなる。なお、含有される薬剤の量は、セラミックス多孔体の大きさ、形状、使用目的等によって異なり、適応される症例に応じて決められる。

#### 【0022】 実施例2

トリカルシウムホスフェート100gに対して、ナフタリン50g を混合、プレス成形したものを1200℃にて焼成後、分級し、α トリカルシウムホスフェートのセラミックス多孔体を2個作製した。

【0023】キトサン4gをPH4.0のギ酸溶液50mlに溶解

7

した液に抗ガン剤のシスプラチン3gを分散させた。この 溶液に上記の多孔体顆粒30g を浸漬、減圧脱泡、乾燥 し、シスプラチンを分散保持したキトサン生体分解性基 材が孔内の表面に付着したキトサン生体分解性基材が孔 内の表面及び外部表面に付着した α トリカルシウムホ スフェートの本発明による徐放性薬剤含有セラミックス 多孔体を作製した。上記のシスプラスチンを分散保持し た生体分解性基材を含有した多孔体の α トリカルシウ ムホスフェートの物性値を表 3 に示す。

[0024]

【表3】

特性	物性値
気孔率(%)	4 5
平均孔径(µm)	9 0
圧縮強度(kg/cm²)	8 0
lg当たりのシラスチン の含有量(mg)	4 5

8

\*【0025】また、平行して上記のセラミックス多孔体のうち残りの1個をPH7.4のリン酸緩衝液50mlに浸漬しシスプラスチンを含有させた従来の薬剤含有セラミックス多孔体を作製し、上述の方法で作製されたキトサンにシスプラスチンを分散保持させた前記本発明の徐放性薬剤含有セラミックス多孔体とともに実施例1と同様にシスプラスチンの累計溶出率を経時的に調べた結果を表4示す。

[0026]

10 【表4】

20

\* 30

サンプル	従来の裏利含有セラミ ックス多孔体のシスプ ラスチン累計溶出率( %)	
1 日	1 5	7
5 ⊞	6 3	3 0
10日	9 3	4 8
20日	9 5	7 5
4 0 日	9 3	9 2

【0027】また、表4の結果をクラフ化したものを図 50 3に示す。表4、及び図3から明らかなように従来の薬

剤含有セラミックス多孔体では、10日以後は徐放性がなくなり、持続的な薬効は期待できないが、一方本発明による多孔性セラミックスでは40日を経過しても安定した溶出傾向がみられ、持続的な薬剤の溶出が起こっている。

#### [0028] 実施例3

. ....

トリカルシウムホスフェート100gに対してパラフィンワックス40gを混合、プレス成形したものを1100℃にて焼成後、気孔率35%、平均孔径200 μm のβ-トリカルシウムホスフェートのセラミックス多孔体2 個を作製し 10た。

【0029】キトサン2gをPH5の半酸溶液50mlに溶解した溶液に抗生物質、テトラサイクリン2gを混和させた。この溶液に上記セラミックス多孔体のうち1個を浸漬し、その他、実施例1と同様な方法で本発明の徐放性薬剤含有セラミックス多孔体を作製した。また、上記セラミックス多孔体の残りの1個を使って実施例1と同様な方法を用い、テトラサイクリン含有の従来の薬剤含有セラミックス多孔体作製した。前者のテトラサイクリンの量は多孔体1cm。当たり45mg、後者は50mgであったの量は多孔体1cm。当たり45mg、後者は50mgであったが、実施例1と同様な方法でテトラサイクリンの累計溶出率を経時的に調べた。その結果を図4に示す。

【0030】図4から明らかなように、本発明の徐放性 薬剤含有セラミックス多孔体は60日を経過しても薬剤の 徐放性を示したことが判る。

#### 【0031】実施例4

ヒドロキシアパタイド100gに対して、カーボン50gを混合、プレス成形したものを1100℃にて焼成後、気孔率50%、平均孔径40μmのセラミックス多孔体2個を作製した。

【0032】キトサン2g、ゼラチン1gをPH5.0の酢酸溶液50mlに溶解し、この溶液に制ガン剤であるプレオマイシン2gを混和した。その他、実施例1と同様な方法で本発明の徐放性薬剤含有セラミックス多孔体、また、同じく実施例1と同様な方法でプレオマイシンを含有した従来の薬剤含有セラミックス多孔体をそれぞれ1個づつ作製した。前者のプレオマイシン含有量は多孔体1cm3当たり22mg、後者は25mgであったが、これらを用いて実施例1と同様に累計溶出率を経時的に調べた。その結果を図5に示す。

【0033】図5から明らかなように、本発明の徐放性 薬剤含有セラミックス多孔体は40日を経過しても累計溶 出率が約60%であり、薬剤の徐放性を示すことが判る。

#### 【0034】比較例

ヒドロキシアパタイトをボールミルにて泥漿状態にし、 約1cm 3の#10 のウレタンフォームに含浸された後、130 0℃にて焼成し、気孔率97%、平均孔径350 μm のヒドロキシアパタイトから成るセラミックス多孔体を作製した。次に、キチン5g、コラーゲン1gをPH 3.0の塩酸溶液50mlに溶解し、この複合溶液に抗生物質のカナマイシン2gを混和させた。その他、実施例1 と同様な方法でカナマイシンの含有量が多孔体1cm³ 当たり12mgであるカナマイシンがキトサンに分散保持されている薬剤含有のセラミックス多孔体を作製し、同じく実施例1 と同様な方法でカナマイシンの累計溶出率を経時的に調べた。その

10

【0035】図6より明らかなように、この薬剤含有のセラミックス多孔体では約15日で90%の累計溶出率があり、前記の幾つかの従来の薬剤含有セラミックス多孔体とほとんと差が認められなかった。

【0036】以上、述べてきたように生体分解性基材としてのキチン、キトサン及びその誘導体、コラーゲンは生体材料として安全性が高く、そしてこれらの生体分解性基材の濃度をかえることによって本発明の多孔体セラミックスは徐放する薬剤の量、徐放時間を調整、制御することができる。また、上記多孔体セラミックスの骨格であるリン酸カルシウム系材料は骨との親和性に優れ抗生物質等の薬剤を含有した骨補填材料として最適なものである。

#### [0037]

結果を図6に示す。

【発明の効果】本発明のセラミックス多孔体を患部に適用した場合、薬剤の長時間にわたる安定した徐放、すなわち薬効の長期持続が可能で薬剤の集中的溶出による副作用を防ぐとともに生体内において安全性の高い材料を骨材、薬剤の保持材料を使用しているので生体に悪影響のを与える心配がなく患者の心理的不安を取り除くことができる。

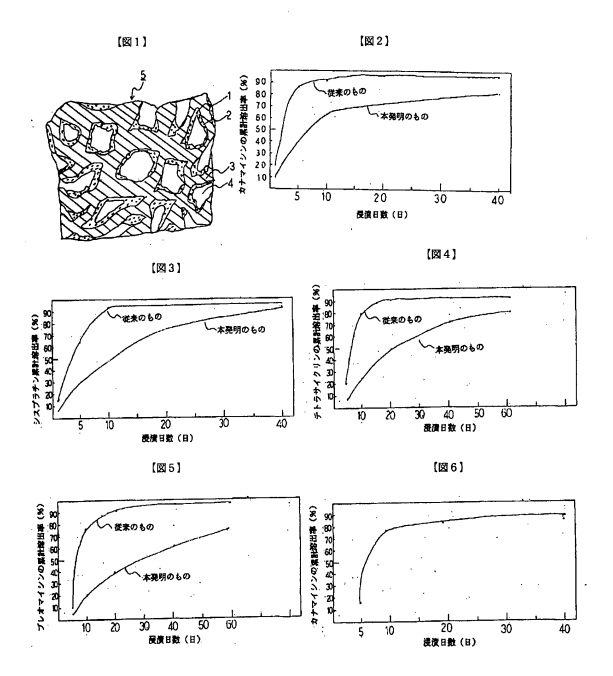
#### 【図面の簡単な説明】

【図1】本発明のセラミックス多孔体を示す部分破断断 面図である。

- 【図2】表2の結果をグラフ化した図である。
- 【図3】表4の結果をグラフ化した図である。
- 【図4】実施例3の結果をグラフ化した図でる。
- 【図5】実施例4の結果をグラフ化した図でる。
- 【図6】比較例の結果をグラフ化した図でる。

#### 40 【符号の説明】

- 1:カナマイシン
- 2:キチン・コラーゲン生体分解性基材
- 3: 多孔体
- 4:孔
- 5:本発明のセラミックス多孔体



# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.